GROUP 1700

# THERMOPLASTIC ELASTOMERIC COMPOSITION

Patent Number:

JP60166339

Publication date:

1985-08-29

Inventor(s):

SHIRAISHI MASAO; others: 02

Applicant(s):

MITSUBISHI YUKA KK

Requested Patent:

JP60166339

Application Number: JP19840021465 19840208

Priority Number(s):

IPC Classification:

C08L53/02; C08F8/04; C08L9/00; C08L23/02

EC Classification:

Equivalents:

**Abstract** 

PURPOSE:The titled composition having extremely improved permanent compression set at high temperature, obtained by blending a hydrogenated derivative of a styrene-conjugated diene block copolymer with a softener for rubber, an olefin resin of peroxide decomposition type, and further conjugated diene

CONSTITUTION:A blend comprising (A) 100pts.wt. hydrogenated derivative of a block copolymer shown by the formula (A is polymer block of monovinyl-substituted aromatic hydrocarbon, preferably styrene; B is elastomeric polymer block of conjugated diene, preferably butadiene, or isoprene; n is 1-5), (B) 80-300pts. wt. nonaromatic softener for rubber preferably mineral oil type of naphthene type or paraffin type, (C) 30-400pts.wt. olefin resin of peroxide decomposition type, (D) 0-900pts.wt. inorganic filler preferably talc, etc., and (E) 10-100pts.wt. conjugated rubber is kneaded, and 100pts.wt. of the composition is partially crosslinked with 0.1-3pts.wt. organic peroxide and 0.1-5pts.wt. crosslinking agent.

Data supplied from the esp@cenet database - I2

# ⑲ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

# <sup>®</sup> 公開特許公報(A) 昭60-166339

⑤Int.Cl.⁴ C 08 L 53/02	識別記号	庁内整理番号 6746-4 J		❸公開	昭和60年(	(1985	5) 8月29E	}
C 08 F 8/04 C 08 L 9/00 23/02 //(C 08 L 53/02		6681-4 J 6609-4 J				•		
23:02 9:00)		6609-4 J 6681-4 J	審査請求	未請求	発明の数	1	(全8頁)	

❷発明の名称 熱可塑性エラストマー状組成物

②特 願 昭59-21465

❷出 願 昭59(1984)2月8日

砂発 明 者 白 石 雅夫 四日市市東邦町1番地 三菱油化株式会社樹脂研究所内 砂発 明 者 西谷 吉 意 四日市市東邦町 1番地 三菱油化株式会社樹脂研究所内 砂発 明 者 辻 四日市市東邦町1番地 三菱油化株式会社樹脂研究所内 龍美 砂出 願 人 三菱油化株式会社 東京都千代田区丸の内2丁目5番2号 四代 理 人 弁理士 古川 秀利 外1名

明 細 痛

1. 発明の名称

熱可咆性エラストマー状組成物

- 2. 特許請求の範囲
- (a) 一般式

 $A \leftarrow B - A)_n$ 

(ことで、Aはモノビニル置換芳香族以化水素の 重合体ブロック、Bは共役ジェンのエラストマー 性度合体ブロックであり、nは1~5の整数であ る。)で表わされるブロック共重合体の水業添加 誘導体100電量部、

- (b) 非芳香族系ゴム用軟化剤80~300重量 部、
- (c) パーオキサイド分解型オレフイン系樹脂 30~400重量部、
  - (d) 無機充填剤0~900重量部かよび
- (e) 共役ジェンゴム 10~100 組置部からなり部分的に架構されたことを特徴とする熱可観性エラストマー状組成物。

# 3. 発明の詳細な説明

本発明は、柔軟性に高み、高温圧縮永久盃、機械的強度、耐油性および成形加工性に優れ、かつ成型品表面のペタッキの少ない新規な熱可塑性のエラストマー状組成物に関するものである。

近年、ゴム的な軟質材料であつて加硫工程を必要とせず、熱可塑性樹脂と同様な成形加工性を有する熱可塑性エラストマー(以下TPEと略配する)が、自動車部品、家電部品、電線被緩、医療用部品、履物、雑貨等の分野で注目されている。

このようなTPEには、現在、ポリオレフイン系、ポリウレタン系、ポリエステル系、ポリスチレン系等の種々の形式のポリマーが開発され、市販されている。

しかしながら、これ等のTPEは、ゴムとしての広い用途分野の1つである加俵ゴムの用途において、品質面で、加俵ゴムの水準には違しておらず、従つて加雄ゴム分野への利用は傷めて供定されている。

例えば、ポリオレフイン采TPEは、ハードセ

グメントとしてのポリオレフイン樹脂とソフトセ グメントとしてのポリオレフイン系ゴムとを溶融 混練によつて複合化したもの、またはこの溶融混 練時にゴム部分を架橋せしめたものであつて、比 較的安価で、耐熱性、耐候性にすぐれている反面、 **軟質のものが得られず、最も柔軟なものでもJI** S-A便度(JIS-K-6301)で70程度 であり、一般の加硫ゴムのJIS - A便度50~ 10亿比ぺて未だ便すぎる。また、ポリオレフィ ン系TPEのJIS-A硬度70附近の低硬度領 城における引張強度は 2 5 ~ 4 5 kg/alで、加硫 ゴムの約100R/cdに比してかなり低い。更に、 最近多くの加硫ゴム用途で要求されている高温時 の圧縮永久歪については、ポリオレフィン系TP Eのそれは、100℃×22時間で約55%程度 であり、加硫ゴムの40%前後に比べ大幅に劣つ ている。

ポリエステル系TPEやポリウレタン系TPEもまた、その市販品中最も柔軟なものでもJIS - A硬度が80~90で、加価ゴムに比べて非常 た便く、加蝕ゴムの用途分野に適さない。更にポリエステル系TPEは加水分解しやすくて耐熱水性が悪く、他方ポリウレタン系TPEは成形加工性、耐熱性に問題がある。

一方、スチレンープタジェンプロック共重合体(SBS)やスチレンーイソプレンプロック共重合体(SIS)等をペースにしたポリスチレン系TPEは、前記の他のTPEに比べ、柔軟性に高み、常温で良好なゴム弾性を有し、かつ、これ等より得られるTPE組成物は、成形加工性にすぐれている。しかしながら、このポリマーは、その分子内に共役ジェンプロックとして二重結合を有している為、耐熱老化性(熱安定性)および耐候性に問題がある。

スチレンと共役ジェンプロック共重合体の分子 内二重結合を水築能加するととによつて熱安定性 の向上したエラストマーを得ることができる。ま た、これ時の水条能加誘導体を用いたTPE組成 物についてはいくつか提案されており、例えば特 開昭50-14742号、同52-6551号等

の各公報の明細書にはスチレン-共役ジェンプロック共重合体の水素能加誘導体にゴム用軟化剤をよびα-オレフイン順合体関脂等を配合したTPE組成物が開示されている。しかしながら、これらの水素能加誘導体を用いたTPE組成物は、高温時のゴム弾性(圧縮永久歪)が悪い。

る部分架橋法の提案をした(特順昭58-6065 号明細書)。

しかしながら、上記(1)の提案では、シラン変性、後架橋という工程の複雑さやTPEの持つ特徴の1つであるりサイクル性を失うという欠点がある。また、上記(2)の提案物は高温での圧縮永久道(100 で2 2時間)が硬度(JIS-A)60のもので50~55%とまだ高く、さらに耐油性、柔軟性、強度などのバランスも十分でない場合があると目つた間題がある。ところが、上記(3)の提案方法は、簡素化された優れたものであり得られたエラストマー状組成物の成型品はベタンキが少なく高温での圧縮永久預(100で×22時間)が硬度(JIS-A)55~65のもので45~48%と良好なものであつた。

一方、本発明者等は、スチレンー 共役ジェンプロック共 重合体の 水紫脈加勝 導体を ベースとした TPE組成物の高 屈圧縮 永久預をさらに改良すべく、 有機パーオキサイドによる 架橋をなおも 検討した 結果、 スチレン - 共役ジェンプロック共成合

体の水系添加誘導体、ゴム用軟化剤、パーオキサイド分解型オレフイン系樹脂のほかに共役ジェンがゴムを配合することにより高温での圧縮永久歪射 大幅に改良されることをみいだし本発見を完成させた。

即ち本発明は、下配(a)~(e)からなり部分的に架 続されたことを特徴とする熱可塑性エラストマー 状組成物である。

(a) 一般式 A + B - A )n

(ととで、Aはモノビニル置換芳香族炭化水栗の 取合体プロック、Bは共役ジェンのエラストマー 性重合体プロックであり、nは1~5の整数であ る。)で姿わされるプロック共重合体の水条添加 誘導体 100 重量部

(b) 非芳香族系ゴム用軟化剤

8 0 ~ 3 0 0 重量部

(c) パーオキサイド分解型オレフイン系樹脂

30~400 重量部

(d) 無機充填剤

0~900重量部

(e) 共役ジエンゴム 10~100重量部

成分(a)

ましく、より好ましくは 1,2 - ミクロ構造が 3 5 ~ 4 5 % のものである。

ブロック共流合体中の重合体ブロックAの重量 平均分子量は5000~125000、ブロック Bは15000~25000の範囲であること が好ましい。

これらのプロック共重合体の製造方法としては 数多くの方法が提案されているが、代表的な方法 としては、例えば特公昭 4 0 - 2 3 7 9 8 号公報 明細背に配載された方法により、リチウム触媒ま たはチーグラー型触媒を用い、不活性溶媒中でプロック重合させて得ることができる。

これらのプロック共重合体の水楽添加処理は、例えば特公昭 4 2 - 8 7 0 4 号、特公昭 4 3 - 6 6 3 6 号あるいは特公昭 4 6 - 2 0 8 1 4 号等の各公報明細書に記載された方法により、不活性務似中で水衆添加触媒の存在下に水衆添加される。この水衆添加では、重合体プロック B 中のオレフイン型二億結合の少なくとも 5 0 元、好ましくは8 0 元以上が水衆添加され、重合体プロック A 中

の芳香族性不飽和結合の25%以下が水案派加される。このような水素添加されたブロック共履合体の1つとして、シエル・ケミカル社より「KRATON-G」という商品名で市坂されているものがある。

#### 成分(b)

数が30%以上の芳香族系のものは、前配成分(a) との組成において分散性の点で好ましくない。 これらの非芳香族系ゴム用軟化剤の性状は、37.8 でにおける動粘底が20~500 cst、流動点が-10~-15でおよび引火点が170~300 でを示す。

合成軟化剤としては、ポリプテン、低分子量ポリプタジェン等が使用可能であるが、上配鉱物油 系ゴム用軟化剤の方が良好な結果を与える。

成分(b)の軟化剤の配合量は、成分(a)の I 0 0 重 量能に対して 8 0 ~ 3 0 0 重量部であり、好まし くは 1 5 0 ~ 2 5 0 重量部である。 3 0 0 重量部 を超えた配合のものは、軟化剤のブリードアウト を生じ易く、最終製品に粘着性を生ずるかそれが あり、機械的性質も低下せしめる。また、 8 0 重 量部未満の配合では、実用的には差支えないが、 経済性の点から不充分であるとともに柔軟性も失 なわれる。

#### 成分(c)

本発明で成分(c)として用いられるパーオキサイ

ド分解型オレフイン系樹脂とは、パーオキサイド の存在下で加熱処理することにより熱分解して分子値を成じ、樹脂の旋動性が増加するオレフイン 系の樹脂をいい、例えばアイソタクチックポリブロビレンやプロピレンと他の少量のαーオレフインの共重合体、例えばプロピレンーエチレン共重合体、プロピレンー1ーペキセン共産合体、プロピレンー4ーメチルー1ーペンテン共産合体等を挙げることができる。

用いられるパーオキサイド分解型オレフイン系 関脂のMFR(ASTM-D-1238-L条件、 230℃)は0.1~509/10分、とくに0.5 ~309/10分の範囲のものが好ましい。

### 成分(d)

本発明の組成物には必要に応じて無機充填剤を配合するととができる。 との無機充填剤は増量剤 として製品コストの低下をはかることができる利益があるばかりでなく、品質改良(圧縮永久重等)に機能的効果を付与する。

無機充填剤としては、例えば炭酸カルシウム、カーポンプラック、タルク、水酸化マグネシウム、マイカ、クレー、保酸バリウム、天然けい酸、合成けい酸(ホワイトカーポン)、酸化チタン等があり、カーポンプラックとしてはチャンネルブラック、ファーネスブラック等が使用できる。これらの無機充填剤のうち、タルク、炭酸カルシウム およびファーネスプラックは経済的にも有利で好ましいものである。

無機充塡剤の配合量は、成分(a)の水素能加勝導体100重量部に対し0~900重量部であり、好ましくは500重量部までである。900重量部を超える配合では、組成物の機械的強度の低下が着しく、かつ、便度が高くなつて柔軟性が失わ

れ、ゴム的な感触の製品が得られなくなる。 成分(e)

本発明で成分(e)として用いられる共役ジェンゴムは、高オレフイン性不飽和を有し、かつ通常硫黄で加硫することができる天然ゴムまたは合成ゴムである。合成ゴムとしてはイソプレンゴム、スチレンブタジェンゴム、ブタジェンゴム、ニトリルゴムなどが良い。これらは2種以上を併用できる。

成分(e)の配合機は成分(a) 1 0 0 重 批部に対し10 ~ 10 0 重 推 部であり、 1 0 重 盤 部未満では 高 温 時の圧縮永久歪が低い。また、 1 0 0 重 散部を超 えた配合では、 得られるエラストマー状 組成物の 強 産が着しく低下する。 好ましい配合は 20~60 重 と 電 を で ある。

#### 製造方法

本発明組成物の製造方法は、2つの工程からなる。まず、第1工程は、成分(a)~(e)からなる配合物を掲練する工程である。

**温練法としては、ゴム、ブラスチック等で通常** 

用いられる方法でよく、例えば、一軸押出機、二軸押出機、ロール、パンパリーミキサーあるいは 各種のニーダー等が用いられる。

第2工程は、第1工程で得られた組成物に対し、 有機パーオキサイドおよび架橋助剤、かつ場合に より酸化防止剤を加えて部分架橋する工程であり、 この部分架橋は一般にパンパリーミキサー、押出 機等を用いて温練する方法がある。時にパンパリ ~ミキサーを使用する場合、第1工程と第2工程 を連続的に行うことができる利点がある。

も 9 1 つの部分架橋法の例は、 4 1 工程で得られた各成分からなるペレット状組成物に温水中でパーオキサイドを含長導入した後、そのまま昇温して静的に部分架橋する方法(例えば特開昭 5 6 - 9 8 2 4 8 号公報明細書)がある。

第2工程で用いられる有機パーオキサイドは芳香族系もしくは脂肪族系のいずれも使用でき、単一のパーオキサイドでも2種以上のパーオキサイドの混合物でもよい。具体的には、2,5 - ジメチル-2,5 - ジ(ペンゾイルパーオキシ) - ヘキサ

ン、tープチルパーオキシベンゾエート、ジクミルパーオキサイド、2.5 ~ ジメチル ~ 2.5 ~ ジ (tープチルパーオキシ) ~ ヘキサン、tープチルクミルパーオキサイド、ジイソプロビルベンゾ ハイドロパーオキサイド、1.3 ~ ピス~(t ~ プ チルパーオキシイソプロビル) ~ ベンゼン、ベン ゾイルパーオキサイド等が用いられる。

また、上配パーオキサイドと併用される架橋助用としては、アクリル系多官能性モノマー、例えばエチレングリコールジメタクリレート、ポリエチレングリコールジメタクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート等の外、ジビニルペンゼン、液状ポリプタジエン等がある。

また、場合により用いられる酸化防止剤としては、例えば(1)モノフエノール系化合物、(2)ビス・トリスあるいはポリフエノール系化合物、(3)チオビスフエノール系化合物、および(4)多価フェノールまたはその誘導体からなるフェノール系化合物、(5)ナフチルアミン系化合物、(6)ジフエニルアミン系化合物または(7) p - フエニレンジアミン系化合

物からなるアミン系化合物等がある。

(1)モノフエノール系化合物に属する化合物には、
2.6 - ジー tert - ブチルー p - クレゾール、 2.6
- ジー tert - ブチルフエノール、 2.4 - ジメチル
- 6 - tert - ブチルフエノール、 2.4.6 - トリー
tert - ブチルフエノールなどがある。

(2) ビス,トリスあるいはポリフエノール系化合物には、4.4 - ジヒドロキシジフエニル、2.2'-メチレンピス(4-エチルー6-tert-ブチルフエノール)、トリス(2-メチルー4-ヒドロキシー5-tert-ブチルフエニル)ブタン、テトラキス(メチレン-3-(3',5'-ジーtert-ブチルー4'-ヒドロキシフエニル)ブロピオネート)メタンなどがある。

(3)チオピスフェノール系化合物には、 4.4'-チオピス( 6 - tert-ブチル-3-メチルフエノール)、 2.2'-チオピス( 6 - tert-ブチル-4-メチルフエノール) などがある。

(4)多価フェノール又はその誘導体には、ジー tert - ブチルヒドロキノンなどがある。 (5)ナフチルアミン系化合物には、フェニル-α -ナフチルアミンなどがある。

(6)シフエニルアミン系化合物には、 p - イソブロポキシシフエニルアミンなどがある。

(7) p - フェニレンジアミン系化合物には、 N.N' - ジフェニル - p - フェニレンジアミン、 N.N'-ジ- 2 - ナフチル - p - フェニレンジアミンなど がある。

なかでも(I)、(2)、(3)のフェノール系酸化防止剤 は好ましいものである。

第2工程で使用される有機パーオキサイド、架 橋助剤、酸化防止剤の量は、成分(a)~(e)から成る 組成物の100重量器部に対して、

有機パーオキサイド 0.1 ~ 3 直量部

(好ましくは 0.1 ~ 1 重量部)

架橋助剤

0.1~5 新併知

(好ましくは 0.1~3 低性部)

镀化防止剂

3 瓜盆部以下

(好ましくは1萬量部以下)

であるが、突餅には成分(a)~(e)の配合割合、とく

特開昭60-166339(6)

に得られるエラストマー状組成物の品質に影響する架橋底を考慮して決定される。なお、架橋助剤の既は一般に有機パーオキサイドに対してモル比で約1~3倍に設定するのが好ましい。

本発明によつて得られた部分的に架橋したエラストマー状組成物の架橋度〔重量%〕は、試料1 9を80メツシエ金網に包み、ソツクスレー抽出 器を用い、路膳キシレンで10時間抽出した後、 残留固形分の重量の試料19に対する割合で表す。

本発明において、好ましい架橋度は、上紀の側 定値において5~70重量%の範囲であり、5重 量%未満では、得られたエラストマー状組成物の 高温圧縮永久歪、耐油性、成型品のペタツキが悪 い。また70重量%超過のものでは、成形加工性 が感化すると同時に、引張り伸びが低下する。

特に好ましい架橋度は10~60重量%の範囲である。

#### 応用および用途

本発明の組成物は、通常の樹脂組成物について行われるように、必要に応じて顔料、熱安定剤、

抗酸化剤、紫外 線吸収 朝 等の 添加剤を 加えるとと もできる。

また、本発明組成物は、一般に使用される熱可 塑性樹脂成形機で成形することが可能であつて、 射出成形、押出成形、プロー成形、カレンダー成 形等の熱可塑性樹脂の成形法が適用可能である。

なお本発明のエラストマー状組成物の使用分野としては、各種は線被機(絶縁、シース)、家電 間品 および自動車 部品等の工業部品に用いられる。 具体的な用途としては、各種ガスケット類、 屈曲性 チューブ、ホース被優、 ウェザーストリップ、 屈曲性 パンパー、 サイドパンパー、 モール、フィラーパネル、 ランブハウジング、 ワイヤーケーブル 被優、 エアーインテークホース等がある。

#### **奥施例**

とれらの実施例および比較例において、各種の 評価に用いられた試験法は以下のとおりである。

(1) 硬度 [一]

JIS-K-6301、Aタイプ。

(2) 引張強度(Ke/of)および引張伸度(%)

JIS-K-6301、試料は2 m厚のインジ エクションシートを用い、試験片は3号形。

#### (3) 圧縮永久盃(%)

JIS-K-6301、100℃、22時間、25%変形。

# (4) 耐油性(%)

JIS-K-6301、JIS 1号油、100 で、70時間の体積変化率。

#### (5) 射出战形性

射山成形機: 5 オンスのインラインスクリユータイプ。

金型:100 mm×100 mm×2 mm 厚シート

射出圧力: 5 0 0 Kg/al

射出温度:230℃

金型温度:40℃

以上の条件で射出成形を行つたとき、100× 100×2各軸厚のシート成形が可能であり、デ ラミネーションや変形がなく、著しく外観を想化 させるようなフローマークがない場合、射出成形 性が良好であると判断した。

#### (6) 成形品ペタッキ性

#### (i) 成分(a)

シエルケミカル社製KRATON-G1651 (Brookfield 粘度:20重量%トルエン俗液、 2000cps、77° F)

## (2) 成分(b)

出光興産社製ダイアナプロセスオイルPW-380(パラフイン系、動粘度:381.6 cst (40℃)・30.10 cst (100℃)、平均分子量:746、銀分析:C<sub>N</sub>=27.0%・C<sub>P</sub>=73.0%)

## (3) 成分(c)

PP-1:三菱油化社製ポリプロピレン樹脂 MA4 (MFR(230℃)5.08/10分、密 版 0.9 0 5 g / ad )

PP-2:三菱油化社製プロピレン-エチレン 共重合体側脂 BC5C(MFR(230℃) 2.89/10分、密度0.9059/al)

PP-3:三菱油化社製プロピレン-エチレン 共重合体樹脂 SP-X 9800[MFR (230℃)1.5 9/10分、密度0.8 9 2 9/ cd]

#### (4) 成分(d)

高級脂肪酸エステルで表面処理された、平均粒 径 2.5 ミクロンの炭酸カルシウム

#### (5) 成分(e)

DP-1:日本合成ゴム社製シス1,4-ポリイ ソブレン IR2200(シス1,4:98(%)、 ムーニー粘度 ML1+4(100℃)82]

DP-2:日本合成ゴム社製スチレンブタジエンゴムSBR1502(結合スチレン23.5(%)、ムーニー粘度 ML1+4(100℃)52)

#### (6) 有機パーオキサイド

PO-1:日本油脂社製ナイパーB[ペンゾイ

ルパーオキサイド)

PO-2:日本曲脂社製パーヘキサ2,5B (2.5-ジメチル-2.5-ジ(t-ブチルパーオキシ)ヘキサン-3]

#### (7) 架橋助剤

CA-1:ジビニルベンゼン

CA-2:トリメチロールプロパントリアクリ レート

#### (8) 酸化防止剂

AO-1:チバガイギー社製イルガノツクス 1010 (テトラキス(メチレン-3-(3',5'-ジ-tert-プチルー4'-ヒドロキシフエニル)プ ロピオネート)メタン }

A O - 2:大内新興化学工楽社製ノクラックホ ワイト ( N<sub>1</sub>N'- ジー 2 - ナフチルー p - フェニレ ンジアミン )

#### 実 施 例

実施例1では、成分(a)として、100重量部の KRATON-G1651と、成分(b)として、 190重量部のPW-380とを予めヘンシエル

得られた成型品は、硬度 5 8 で強度伸度の低下 も少なく、圧縮永久歪が 3 9 %、耐油性 (22%)、 ペタッキ性等良好な物性パランスを有するもので あつた。

さらに、 実施例 2 および 3 は、 実施例 1 と同様 の方法により製造されたものであり、配合組成お よび評価結果は第1姿に示した通りである。

品質は、以下の比較例1~5 に比べて圧縮永久 重、耐油性、射出成形性、ベタッキ性等すべて良 好なバランスを有するものであつた。

比較例1は、実施例1と同等の硬度のものであり、第1表の配合に従つて30m2径二軸押出機にてプレンドしたもので、架橋処理をほどとしていないものである。

比較例2かよび3は、それぞれ実施例1かよび3に相当する配合から成分(e)を除いた配合のものである。また、比較例4かよび5は、成分(e)が10 低低部未満かよび100派洗品超過のものである。

(以下汆白)

第 1 表

~			, 実	施	99		此	較	H	
			1	2	3	1	2	3	4	5
	成分(a)		100	100	100	100	100	100	100	100
	成分(b)		190	190	190	190	190	190	190	190
相		PP - 1	2 4	2 4	4 9	2 4	2 4	4 9	2 4	3 5
	成分(c)	PP-2	2 4	2 4	4 9	2 4	2 4	4 9	2 4	3 5
成		PP-3	_		1 5	_		1 5	_	
	成分(d)		150	150	170	150	150	170	150	150
	成分(e)	DP-1	4 0	_	5 0	4 0		-	5	110
$\hat{}$	U., // (e)	DP - 2	-	4 0	-			_		
Ħ	パーオキ	PO-1	0.3	0.3	_	_	0.3	_	0.3	0.3
毗	サイド	PO-2	_		0.3		_	0.3		
邢	架橋	C A - 1	0.9	0.9			0.9	_	0.9	0.9
$\overline{}$	助利	C A - 2	_		0.9	_		0.9	_	
	煅 化	A O - 1	0.2	_	0.2	_	0.2	0.2	0.2	0.2
	防止剂	A O - 2		0.2	_	_				_
便	度	- (JIS-A)	5 8	5 7	8 2	58	6 3	8 6	6 2	68
31	摄蚀度	Kg∕cel	7 2	7 8	100	8 3	8 0	116	8 0	4 5
31	摄伸度	%	650	680	700	750	750	720	7 4 0	350
压桶	永久歪	% (100C)	3 9	4 1	4 5	63	4 7	5 3	4 8	4 1
4	ル分率	重量%	4 5	4 3	2 2	1.3	3 8	2 0	3 9	5 5
耐	油 性	%	2 2	2 1	16	43	2 2	18	2 2	3 0
射出	成形性		良好	度好	良好	良好	良好	良好	良好	不良
~ 3	ツキ性	_	良好	良好	良好	不良	良好	良好	良好、	良好

Attorney's Docket No.: 01464-067001 / TPV/SEBC

Applicant: Tonya McBride et al. Serial No.: 10/071,040

Art Unit : 1711

Examiner: Jeffrey C. Mullis

Filed

Title

: February 8, 2002 : POLYMER COMPOSITIONS

# **TABLE OF CONTENTS**

TAB	DESCRIPTION	FILED/MAILED
1.	UTILITY APPLICATION	02/08/02
2.	Notice to File Missing Parts of Application	03/11/02
3.	Response to Notice to File Missing Parts of Application; Recordation Form Cover Sheet/Assignment	04/02/02
4.	Notice of Recordation of Assignment Document	04/11/02
5.	IDS/1449	05/17/02
6.	Office Action; Initialed 1449	04/29/03
7.	Response to Office Action	07/25/03
8.	IDS/1449	07/29/03